

\*Ovde unesite naziv Vaše škole , na primer Elektrotehnička škola Nikola Tesla,  
Zrenjanin

## **SEMINARSKI RAD**

Tema :

**Dobra laboratorijska praksa-GLP**

**Profesor-mentor:**  
**\*ime mentora**

**Učenik:**  
**\*Vaše ime, razred**

***2010***

## UVOD

Good Laboratory Practice (GLP dobra laboratorijska praksa) je sistem upravljanja laboratorijima koji osigurava reproducibilnost i tačnost rezultata ispitivanja koja laboratorije provode.

Dobra laboratorijska praksa sastoji se od skupa principa koji predstavljaju okvir ponašanja pojedinih laboratorija tj. način kako se laboratorijski postupci planiraju, provode, beleže aktivnosti, izrađuju analitički izveštaji i kako se relevantni podaci arhiviraju. Ovi principi se sprovode u cilju dobijanja validnih podataka iz istraživanja o proceni rizika prema korisnicima, konzumentima ili trećoj strani, uključujući i životnu sredinu, koje se obavljaju u farmaceutskoj industriji ( samo pretkliničko ispitivanje ), agrohemiji, kozmetici, ispitivanje deterdženata, biocida, aditiva hrane, nove hrane itd. GLP pomaže da podaci dobijeni istraživanjem reflektuju stvarno stanje stvari i da se na njih može osloniti kada se vrši procena sigurnosti ili bezbednosti proizvoda.

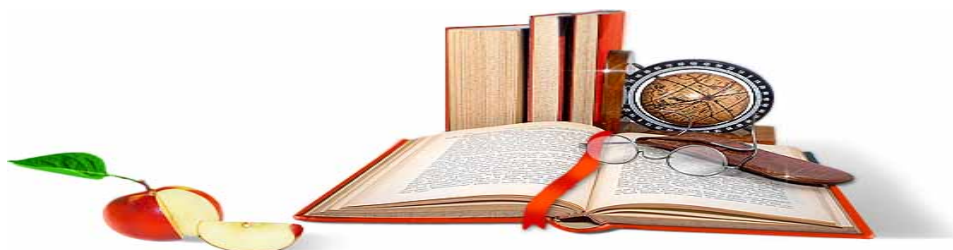
Početak sedamdesetih godina vlade pojedinih zemalja zvanično uvode dobru laboratorijsku praksu (*Good Laboratory Practice*, GLP) kao sredstvo kontrole laboratorijskih aktivnosti. Na inicijativu FDA 1975. godine u Americi je propisan dokument pod nazivom »*Good Laboratory Practice*«, (GLP). Godine 1976. FDA i PMA (Pharmaceutical Manufacturers Association) su prihvatile ovaj dokument. Organizacija za ekonomsku kooperaciju i razvoj (Organisation for Economic Co-operation and Development ' OECD) 1979. godine otpočinju sa razvojem međunarodnih principa GLP. 1981 godine OECD donosi odluku o Zajedničko prihvatljivim podacima ( Mutual Acceptance of Data –MAD ), u kojoj su principi GLP-a integralni deo uključujući i smernice OECD-u kako da internacionalno harmonizuje pristup sigurne prihvatljivosti podataka dobijenih pridržavanjem GLP principa. Tako da je osnovana radna grupa 1985. godine sastavljena od zemalja članica OECD-a, Međunarodne organizacije za standardizaciju, Farmaceutske organizacije za inspekciju i Svetske zdravstvene organizacije, koja je trebalo da reši tehničke i administrativne probleme vezane za proveru pridržavanja standarda tj principa GLP-a i 1988., kao Finalni izveštaj radne grupe, izdala

•

**---- OSTATAK TEKSTA NIJE PRIKAZAN. CEO RAD MOŽETE  
PREUZETI NA SAJTU [WWW.MATURSKI.NET](http://WWW.MATURSKI.NET) ----**

**[WWW.SEMINARSKIRAD.ORG](http://WWW.SEMINARSKIRAD.ORG)  
RAZMENA LINKOVA - RAZMENA RADOVA  
RADOVI IZ SVIH OBLASTI, POWERPOINT PREZENTACIJE I DRUGI EDUKATIVNI MATERIJALI.**

**[WWW.SEMINARSKIRAD.ORG](http://WWW.SEMINARSKIRAD.ORG)  
[WWW.MAGISTARSKI.COM](http://WWW.MAGISTARSKI.COM)  
[WWW.MATURSKIRADOVI.NET](http://WWW.MATURSKIRADOVI.NET)**



NA NAŠIM SAJTOVIMA MOŽETE PRONAĆI SVE, BILO DA JE TO **[SEMINARSKI](#)**, **[DIPLOMSKI](#)** ILI **[MATURSKI](#)** RAD, POWERPOINT PREZENTACIJA I DRUGI EDUKATIVNI MATERIJAL. ZA RAZLIKU OD OSTALIH MI VAM PRUŽAMO DA POGLEDATE SVAKI RAD, NJEGOV SADRŽAJ I PRVE TRI STRANE TAKO DA MOŽETE TAČNO DA ODABERETE ONO ŠTO VAM U POTPUNOSTI ODGOVARA. U BAZI SE NALAZE **[GOTOVI SEMINARSKI, DIPLOMSKI I MATURSKI RADOVI](#)** KOJE MOŽETE SKINUTI I UZ NJIHOVU POMOĆ NAPRAVITI JEDINSTVEN I UNIKATAN RAD. AKO U **[BAZI](#)** NE NAĐETE RAD KOJI VAM JE POTREBAN, U SVAKOM MOMENTU MOŽETE NARUČITI DA VAM SE IZRADI NOVI, UNIKATAN SEMINARSKI ILI NEKI DRUGI RAD NA LINKU **[IZRADA RADOVA](#)**. PITANJA I ODGOVORE MOŽETE DOBITI NA NAŠEM **[FORUMU](#)** ILI NA

**[maturskiradovi.net@gmail.com](mailto:maturskiradovi.net@gmail.com)**

•

•